This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

02-291603

(43) Date of publication of application: 03.12.1990

(51) Int. CI.

H01B 1/12 C08F283/12 H01M 6/18 H01M 10/40

(21) Application number : **01-343598**

(71) Applicant: HITACHI MAXELL LTD

(22) Date of filing:

29, 12, 1989

(72) Inventor: AKASHIRO KIYOAKI

NAGAI TATSU KAWAKAMI AKIRA

(30) Priority

Priority number: 64 1767

Priority date : 07.01.1989

Priority country: JP

64 1768

07. 01. 1989

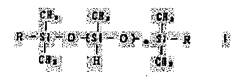
ŢР

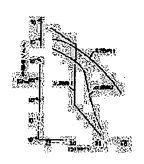
ř

(54) ION CONDUCTIVE POLYMER ELECTROLYTE AND BATTERY USING IT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an electrolyte of high ion conductivity by obtaining a low glass transition temperature and low crystallinity by means of a bridged polymer containing Si, and dissolving Li salt therein to obtain a polymer electrolyte. CONSTITUTION: Oligo siloxane halide expressed by the expression I, and polyether glycol expressed by the expression II (; r=5-40), and having an unsaturated group at its end are used and are put in reaction against each other at 20-100°C using octyl acid zinc as catalyst in such a manner that the hydroxide group or unsaturated group provided at the end of the latter is 0.1 to 2 moles or so against 1mole of the SiH group of the former, and thus a grafted material is produced and is further modified and a vinyl group or hydroxide group is introduced at the end of the molecule, and they are put in reaction against each other at 25-100°C for 5-120 minutes so as to produce a bridged





polymer. This product has a low glass transition temperature and low crystallinity, and high ion conductivity is obtained when LiBr is dissolved therein by 3 to 20wt% against the polymer to form a polymer electrolyte, and good results are obtained when the electrolyte is used in Li batteries.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998, 2003 Japan Patent Office

9日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

每公開 平成2年(1990)12月3日

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-291603

動Int. Cl. * 識別記号 庁内整理番号 H 01 B 1/12 Z 7364-5 G C 08 F 283/12 MQV 7142-4 J H 01 M 6/18 E 8222-5 H 10/40 A 8222-5 H

等査請求 未請求 騎求項の数 40 (全13頁)

公発明の名称 イオン伝導性ボリマー電解費およびこれを用いた電池

❷符 顧 平1-343598

❷出 顧 平1(1989)12月29日

❷昭64(1989)1月7日魯日本(JP)動特顯 平1-1768

⑦発 明 者 赤 代 満 明 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号 日立マクセル株式会社

砲発 明 者 長 井 龍 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号 日立マクセル株式会社

M M

愛発明者 川 上 章 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号 日立マクセル株式会社

の出 顒 人 日立マクセル株式会社 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号

四代 理 人 弁理士 祢宜元 邦夫

明 報 8

1. 発明の名称

イオン伝導性ポリマー電解質およびこれを用い た電池

2.特許請求の範囲

- (1) 塩と有機ポリマーとの複合体からなるイオン伝導性ポリマー電解質において、上記の有機ポリマーであって、リマーがケイ客を含有した発揚ポリマーであって、25 でにおけるイオン伝導度が 1×10 い S/caより大きいことを特徴とするイオン伝導性ポリマー電解質。
- (2) 25でにおけるイオン伝導度が2×10・1 S/四以上である胡求項(1)に記載のイオン伝導性 ポリマー電解費。
- (3) ケイ素を含有した架橋ボリマーの結晶化度が30%以下である前求項(()に記載のイオン伝導性ボリマー戦解費。
- (4) ケイ素を含有した架橋ボリマーの結局化度 が12%以下である鏡求項はに記載のイオン伝導 性ボリマー電解質。

- (5) ケイ素を含有した架橋ボリマーがアモルフ アスである請求項例に記載のイオン伝導性ポリマ 一世解實。
- (6) ケイ素を含有した架橋ポリマーのガラス任 移温度が-40で以下である請求項目に記載のイオン伝導性ポリマー電影質。
- (7) ケイ策を含有した発揚ポリマーのガラス転移温度が-50で以下である請求項例に記載のイオン伝導性ポリマー電解費。
- (8) ケイ素を含有した視線ボリマーの動的膜炎 弾性率が25でで1×10° dyne/cl以下である 線求項(1)に記載のイオン伝導性ボリマー電解質。
- (9) ケイ素を含有した架橋ボリマーの動的損失 弾性率が25℃で1×10・dyne/d以下である 請求項間に記載のイオン伝導性ボリマー電解費。 (18) ケイ素を含有した架橋ボリマーの動的貯蔵
- 弾性率が25℃でリ×10° dyne/cd以下である 請求項(I)に配載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (11) ケイ滑を含有した集製ポリマーがゴム状の機械的性質を有する箱求項(I)に配観のイオン伝導

特開平2-291603 (2)

性ポリマー電解質。

(12) ケイ紫を含有した架橋ボリマーがアルキレンオキシドを20重整%以上含有する請求項(1)に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。

(13) ケイ素を含有した製橋ボリマーがアルキレンオキシドを80重量が以上含有する菌求項四に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。

(14) アルキレンオキシドがエチレンオキシドである請求項四または毎に記載のイオン伝導性ポリマー銀解質。

(15) ケイ素を含有した架績ポリマーにおいてケイ素がつぎの①~④式;

O -Si-CHaCHR(CH4),

S -SIO-CHRCHz

@ -sio-sio

(式中、RはHまたはCHs、pはOまたは |である)

のうちのいずれかの結合状態で含まれている請求

頃山に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。

(16) ケイ紫を含有した架橋ボリマーにおいてケイ紫が①式または②式の結合状態で含まれている 請求項時に記載のイオン伝送性ボリマー電解賞。

(17) ケイ素を含有した製稿ポリマーが、SIX 基を有する有機ケイ素化合物と分子末端に不放和 基を有するポリエーテルグリコールとのグラフト 化物を原料とした製稿ポリマーからなる値求項(1) に配載のイオン伝導性ポリマー電解質。

(18) SIH 整を有する有機ケイ素化合物の減点 が300で以下である請求項のに記載のイオン伝 単性ポリマー電解質。

(19) SIH基を有する有数ケイ変化合物が、メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン、 1・2 ~ トリメチルジシラン、テトラメチルトリシラン、フエニルシラン、オリゴシロキサンハイドライド、シクロオリゴシロキサンハイドライド、シクロオリゴシロキサンハイドライド、シランの中から選ばれる少なくとも一種である請求項切に配載のイオン伝送性ポリマー質観音

- (20) 分子来端に不飽和基を有するポリエーテルグリコールがエテレンオキシドを構成単位とした 単独または共重合体よりなる請求項がに記載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (21) グラフト化物が、有機ケイ象化合物のSiH基とボリエーテルグリコールの水酸基との反応で得られる、分子末端に不飽和遊を有するグラフト化物である請求項節に記載のイオン伝導性ポリマー質観性。
- (22) グラフト化物が、有機ケイ素化合物のSI H基とボリエーテルグリコールの分子末端の不飽 和基との反応で得られる、分子末端に水酸癌を有 するグラフト化物である縞求項値に記載のイオン 伝導性ポリマー電解質。
- (23) グラフト化物の分子未端が他の官能基で変性されている請求項のに記載のイオン伝導性ポリマー電解費。
- (24) グラフト化物の分子末端がピニル基または 水酸基で変性されている請求項ロに記載のイオン 伝導性ポリマー電解質。

- (25) グラフト化物の分子末端の不飽和差が水段 基で変性されている請求項のに記載のイオン伝導 性ポリマー電解質。
- (26) グラフト化物の分子完協の水酸基がピニル 基で変性されている論求項はに記載のイオン伝導 性ポリマー電解質。
- (27) 分子末端に不飽和基を有するグラフト化物が、有級過酸化物、アプピス化合物、分子阿末端にSLE基を有するポリジノチルシロキサンのうちの少なくとも一種の架橋期により、あるいはガンマ塚、電子線、常外線、可視光線、赤外線のうちの少なくとも一種の設針により、架橋されて、ケイ素を含有した架橋ボリマー電解費。
- (28) 分子末端に水散基を有するグラフト化物が、 ジイソシアネート、ジアミン、ジカルボン殻、ジ カルボン酸塩化物、メチロール化合物、エピクロ ヒドリン、ジメチルジクロロシランのうちの少な (とも1種の架構剤により、架橋されて、ケイ素 を合有した銀橋ボリマーとされた請求項のに記載

特開平2-291603 (3)

のイオン伝導性ポリマー管解質。

- (29) 分子来端が水散基で変性されたグラフト化物が、ジイソシアネート、ジアミン、ジカルボン酸、ジカルボン酸塩化物、ノチロール化合物、エピクロヒドリン、ジメチルジクロロシランのうちの少なくとも1種の架橋解により、架橋されて、ケイ電を含有した架橋ボリマー電解す。
- (30) 分子末端がピニル基で変性されたグラフト化物が、有機過酸化物、アゾピス化合物、分子両末側にSIH基を有するボリジメチルシロキャンのうちの少なくとも1億の展請剤により、あるいはがンマ網、電子線、紫外線、可視光線、赤外線のうちの少なくとも一種の選射により、架機されて、ケイ素を含有した架橋ボリマーとされた前求環跡に配販のイオン任事性ポリマーで解賞。
- (31) 塩がアルカリ金属の塩である請求項(U)に記載のイオン伝導性ボリマー製解性。
- (32) アルカリ金属の塩がリテウム塩である結状 項(31)に記載のイナン伝導性ポリマー電解質。

敗化物、コバルト酸化物、マンガン酸化物および 適電性ポリマーの中から選ばれる少なくとも一様 である鏡求項(28)に記載の管池。

3.発物の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、イオン伝導性ポリマー電解質、特に リチウムイオン伝導性ポリマー電解質と、これを 用いたリチウム電池などの電池に関する。

(健康の技術)

リチウム電池用などのリチウムイオン伝導性の 固体電解質として、柔軟性がありフィルム状に収 形することが容易なポリマー電解質を用いる試み がなされている。

このボリマー電解質は、リチウム塩を溶解する 有機ポリマーとリチウム塩との複合体からなるも のであり、その柔軟でフィルム状に成形すること が容易であるという特性を生かして、これを得型 化や小型化が要請されているリチウム電池に適用 すれば、電池作製のための作業性や財正の面で有 利となり、低コスト化にも役立たせることができ

- (33) 国合体としてケイ器を含有した架橋ボリマー中に塩が溶解して形成された錯体を含む請求項(山)に記載のイオン伝導性ボリマー管解質。
- (34) 複合体中の電がケイ素を含有した契機ポリマーに対し0.1 重量外以上含まれている請求項(I)に配載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (35) 複合体中の塩がケイ素を含有した架積ポリマーに対し1~30重量が含まれている静泉項(34)に配敵のイオン伝導性ポリマー管解質。
- (36) 複合体中の塩がケイ素を含有した製造以りマーに対し3~20重量が含まれている額以項(3 5)に記載のイオン伝導性以リマー電解性。
- (37) 複合体がフィルム状の形状を育する請求項(II)に記載のイオン伝導性ポリマー電解費。
- (3B) 諸求項(1) ~(37)のいずれかに記載のイオン伝導性ポリマー電解質が正拠と負額との間に配置されていることを特徴とする電池。
- (39) 負極がリチウムを主成分とする金属からなる緯水項(38)に配配の盆池。
- (40) 正板がカルコゲナイド化合物、パナジウム

るという利点がある。

また、このようなポリマー電解質は、リチウム 電地に限らず、その条飲性によつてユレクトロク ロミツクデイスプレイなどの電解質やリチウムイ オン確度センサー、リチウムイオン分離膜などと しても有用であると考えられている。

ポリマー電解質を構成させる有機ポリマーとしては、今日まで、ポリエチレンオキシド(M、B. Armond. Fast lon Transport in Solid. | 31 (1979)

)、ポリエチレンイミン(T. Takahashi el al. Solid State lonica 18ム|9 321(1986))、ポリエチレンサクシネート(M. Watanah e el al. Macromolecules、17. 2902(1984))、祭博トリオールポリエチレンオキンド(Polymer Journal. Vol8, Noll. 809(1986)) などが報告されている。

【発明が解決しようとする課題]

特備平2-291603 (4)

しかるに、上記従来の有機ポリマーとリチウム 塩との複合体からなるポリマー電解質にあつては、 25 ででのイオン伝導度が1×10・1×10 13 S/abと低いため、リチウム電池や前述の各様 用途に応用したとき、その性能上充分に満足でき ないという問題があつた。

ボリマー電解質のイオン伝書は、D. F. Schriversが提案しているように(C. & BN、54(1985))、高分子のセグメント運動によつて起こる。また、このセグメント運動は、イェをモーマの「ume理論によつて関係づけられ、T. Miyamoto et al(J. Appl. phys. V = 44, Nol2.5372(1973)]、M. Watanabe et al(J. Appl. phys. <u>57</u>, 123(1985))らによつて、下記のイオン伝導式(M. Watanabe)。

$$\sigma = q \cdot n \cdot \mu \qquad \cdots (n)$$

$$\sigma = q \cdot n_0 \cdot \exp A \cdot \exp B \qquad \cdots (n)$$

$$A = (-N/2 * kT) \cdot (q_0D/kT)$$

は、式回のキャリアー温度(n)よりも、大きくイオン伝導に関与しているキャリアー移動度(μ)を向上させる必要がある。また、そのためには式切のガラス転移温度($T_{\rm ff}$)を低くすること、 $T_{\rm ff}$ での比容積($T_{\rm ff}$)を大きくすること、言い換えると結晶化度を低くすることが必要である。

したがつて、本処別の質的は、ポリマー電解質

 $B = \frac{-rr}{v_{\bullet} (I_{\bullet} + \alpha (f - f_{\bullet}))}$

ただし、q :electric charge

n : number of looks carriers

: lonic mobility

no : constant

W : jonic dissociation energy

a : relative dielectric constant
of polymer

k : Boltzmann's constant

go : constant

D : diffugaton constant

r : numerical factor to correct the overlap of from volume

VI : critical hole required for los

Ve : specific volume at Tg

Pg: free volume fraction at Tg

installeos noienegre inuient x

ension eart to

Tg:glass transition temperature したがつて、イオン伝書度を向上させるために

の有鍵ポリマーとして、従来使用の有鍵ポリマー に比べて、ガラス転移温度が低く、かつ結晶化度 が低い架機ポリエーテルを用いることによつて、 室温で固体状でかつ良好なリチウムイオン伝導性 を栄すイオン伝導性ポリマー電解質を促供するこ と、またこのポリマー電解質を用いたリチウム電 他などの電池を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、上記の目的を達成するために、 意研究を型ねた結果、ガラス転移温度が低く、ケイ 結晶化度の低い架橋ボリマーを得るには、ケイ 素を含させることが効果させた課がは、つまって な方法で含温度と低いしてポリマーを なった。これによりよりはないでは、 なれて、これにリチウム塩を溶解してポリマイオン はったときに、25でにおいるイオン はったときに、25でにおいるイオン はったが得られること、またこれをリチなどに非常 どの質解質として利用すれば電地特性、本発明 に好結果が得られることを見い出し、本発明を完 成するに至つたものである。

すなわち、本美明の第1は、リチウム塩などの 塩と有機ポリマーとの複合体からなるイオン伝導 性ポリマー電解質において、上記の有機ポリマー がケイ素を含有した短続ポリマーであつて、25 でにおけるイオン伝導度が1×10つS/mより 大きいことを特徴とするイオン伝導性ポリマー電 解質に係るものである。

また、本発明の第2は、上記根成のイオン伝導性ポリマー電解数を正確と負債との間に配置した ことを特徴とするリチウム電池などの電池に係る ものである。

(覧明の構成・作用)

本発明において使用するケイ君を含有した気機ポリマーとは、その結晶化度が30%以下、好ましくは12%以下、特に好ましくはアモルファスとなるような低い結晶化度を育するものであると共に、そのガラス転移温度が-40で以下、好ましくは-50で以下となるものである。

また、この架橋ボリマーは、その動的損失弾性

@ -sio-sio

(式中、Rは分またはCH。、pはOまたは してある)

のうちのいずれかの結合状態、特に①式または② 式の結合状態で含まれているのが望ましい。

本発明において用いられる上記架編ポリマーの 最も代表的なものとしては、従来の保備トリオー ルポリエチレンオキシドが下記の式;

H. C-O (CH. CH. O) " H

で表されるグリセリンのエチレンオキシド付加物をトリレンジイソシアネート (TDI) で架橋をせてなるものであるのに対し、これと塩の溶解性は同じであるが、ガラス転移温度と結晶化度が前にの如く低くなるように、上記の付加物に代えている I H 基を有する ポリエーテルグリコールのグラフト化物を用い、これを選宜の手段で機構したものを挙げることができる。

特別平2~291603 (5)

率が25でで1×10°dyne/d以下、好宝しくは1×10°dyne/d以下であるのがよく、さらにその動的即風弾性率が25でで1×10°dyne/d以下となり、特にゴム状の機械的性質を示すものであるのがよい。これは、上記の如き弾性率を有することによって、粘性でかっ体指しやすいという性質を示すことから、ポリマー分子中でのイオンの移動に望ましい結果が得られるからである。

このような性質を有する本処明の上記点結ポリマーは、その分子内にアルキレンオキシドを20 質量対以上、好史しくは80重型が以上合んでいるのがよく、特に上記アルキレンオキシドがエチレンオキシドを主成分としたものであるのがよい。 また、ボリマー分子内のケィ者原子としては、主としてつぎの①~④式;

O -SIO-CHRCH.

上記のSIHŠを有する有線ケイ累化合物の例としては、つぎの式(II:

(RはHまたはCH。、mは1~7である) で衷されるオリゴシロキサンハイドライド、つぎ の式図:

で表されるシクロオリゴシロキサンハイドライド、 つぎの式歯;

で表されるメチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン、つぎの式(d);

持聞平2-291603 (6)

で表される L・ l・ 2 - トリメテルジシラン、つ ぎの式邸 :

で表されるテトラメチルトリシラン、つぎの式母:

で畏されるフエニルシラン、つぎの式切;

で妻されるトリス (ジメチルシリル) アミン、つぎの犬(8) ;

R-Sifl。(Rはアルキル基である) →回 で表されるアルキルシランなどがある。

で示される苺、 p は 0 または 1、 x は 0.1~ 1.0、 r は 1~2 0 8、 x は 2~6である] で表されるものが好ましく用いられる。ここで、 Y (エチレンオキシド) と 2 (プロピレンオキシドなど) との共卑合比 (x) は、塩を充分に溶解させるために、0.1~1.0の範囲とする必要があるが、架構ポリマーのガラス転移温度の低下に容与する 2 成分が塩を充分に溶解しないので、特に好ましくは 0.5~1.0 の範囲とするのがよい。

また、両式の、10中のでは上記のY、2の付加をル数を示しているが、このでは L ~ 200 の整数である。「が0ではエチレンオキンドが付加していないために、監を溶解せず、その結果イオン伝導性が得られず、また「が200より大きくなると、架橋反応が起こりにくくなって未復績のグラフト化物が多く残り、この場合イオン伝導性が大きく低下してしまうためば低く、最適には、架橋ボリマーのガラス転移高度が低く、高分子領運動を十分に行いうるように、「-5~40であるのがよい。

これらの有限ケイ素化合物は、いずれも架構ボリマーのガラス転移温度を低くする働きを有するか、その中でも特に沸点が300 で以下であるもの、たとえばメチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (沸点200℃)、1・1・2・トリメチルメシラン (沸点128℃)、ペンタメテルトリシロキサン (沸点128℃)、シクロテトラシロキサン (沸点190℃) などが好ましい。

この有機ケイ素化合物と反応させる前配の分子 末端に不飽和差を有するポリエーテルグリコール としては、つぎの式(の)、00;

(式中、RはHまたはCH₂、YはOCH₂CH₂、 2はOCH₂C(CH₄)号、一(CH₂)。またはつぎの 式:

グラフト化物の生成に隠しては、有機ケイ衆化合物のS1K基1モルに対し、ポリエーテルグリコールの末端水酸基または不飽和基が0.1~2モル程度となるように反応させるのがよい。S1H基に水酸基をグラフト化する反応は、触線としてオクチル酸亜鉛、オクチル酸锅などの金属塩を用いて、20~100での温度で反応させればよい。一方、S1K基に不飽和基をグラフト化する反応は、ヘキサクロロ白金酸、テトラクロロ白金酸以近化ルテニカムを触媒として用い、25~160での温度で反応させるのが好ましい。

本発明においては、上記の反応で持られるグラフト化物をさらに要性して、その分子末端に別の官能器、特にピニル基または水酸器を収入することもできる。たとえば、上記のグラフト化物がSIH基と水酸器との反応にて得られる分子末端に不飽和基を有するものでは、これを通宜の手段で要性して末端に水酸基を導入することができ、また上記のグラフト化物がSIH基と不飽和基との反応にて得られる分子末端に水酸基を有するもの反応にて得られる分子末端に水酸基を有するもの

15

特温平2-291603 (7)

では、これを過宜の手段で変性して未端にビニル 基を導入することができる。

本発明においては、このようにして得られる往 ャのグラフト化物を架断処理して架機ポリマーを 生成する。分子末端に水酸苔を有するグラフト化 物または分子未開が水胶基で変性されたグラフト 化物の場合、これを架構するための梁橋削として、 水蔵基と反応しうる2官能性化合物、たとえばへ キサメチレンダイソシアネート、2・4-トリレ ンジイソシアネート、メチレンピス (4ーフェニ ルイソシアネート) 、キシリレンジイソシアネー トなどのジイソシアネート、エチレンジアミン、 プトレシンなどのジアミン、シュウ酸、マロン酸、 コハク酸、イソフタル酸、テレフタル酸などのジ カルボン酸、塩化スクシネルなどのジカルボン酸 塩化物、ジメチル尿素などのメチロール化合物、 エピクロルヒドリン、ジメチルジクロロシランな どが用いられる。

上記の領橋反応は、通常触線、たとえばジイソ シアネートの場合有機スズ化合物を用いて、25

ンクロヘキサンカルボニトサルなどのアゾビス化合物などが用いられる。その使用量はグラフト化物 100 重要部に対し過常001~1 建登部程度でよく、領域反応は25~100でで5分~2時間程度で行うことができる。

また、分子末端の不飽和基や上記ピニル扱と反 応しうるつぎの式師:

で表される国来鏡にS1 7 法を有するボリジメチルシロキサンを用いて氣循処理してもよく、さらに電子線、ガンマ線、紫外線、可視光線または赤外線を開射して氣線処理することもできる。この場合も、未果蝎のグラフト化物が残らないように反応させるようにするのがよい。

本発明において、上記の製機ポリマーと共に、 イオン伝導性ポリマー製解質を構成させる塩とし ては、アルカリ金属の塩、枠にリチウム塩を使用 するのが好ましい。このリチウム塩としては、後 ~100でで5分~2時間程度反応させることにより行うことができる。このときの無額別の使用量は、グラフト化物の水酸基とするのがはいる設置に、表反応のグラフト化物が起とするのがよい、表反応のグラフト化物があると、イオンで、概念を低下させたり、塩と反応を低くするので、塩に変素ので、塩に変素を低がよい。変更があるので、無温がない。できながない。ない、ないの域に好なし、さらに芳香飲より脂肪を発展がよい。

一方、分子宋端に不飽和塩を有するグラフト化物または分子末端がピニル基で変性されたグラフト化物を開合、これらの基を開度組合することのできるクメンモドロパーオキサイド、過酸化ペンブイル、過酸化ラウロイル、過酸化カリウム、ブチルヒドロパーオキサイド、ジウミルパーオキサイド、ジー・一ブチルパーオキサイドなどの有機関化物、アゾピスイソブチロニトリル、アゾピススー2・4ージメチルパレロニトリル、アゾピス

来のポリマー電解質に用いられているものがいずれも使用可能であり、たとえばĹiBr、Lil、LiSCN、LiBP。、LiAzP。、LiC
40。、LiCF,50。、LiC。P,2SO。、LiHglaなどが挙げられる。

これらのリチウム塩を代表例とする塩は、これと禁稿ポリマーとからなる複合体中、上記ポリマーに対し通常の1 重量が以上の使用量とされているのがよく、好ましくは I ~ 3 0 重量%の範囲、特に 3 ~ 2 0 重量%の範囲であるのがよい。

本発明のイオン伝導性ポリマー保解質は、上記の保格ポリマーと上記の堪との複合体からなるものであるが、この複合体は、たとえば上記の架線ポリマーを塩が溶解された有機溶糕溶液に浸漬し、塩溶液を架積ポリマー中に浸透させてから、有機溶液を蒸費ポリマー中に浸透させてから、有機溶液を蒸発法よすることによって得ることができる。

このように発掘ポリマーを選得被に浸消することにより、塩が架装ボリマー中のエーテル検索に 請休を形成して結合し、熔媒除去後も上記結合が

1 3

- 1

特開平2-291603 (B)

優たれて、張橋ボリマーと塩との複合体が得られる。すなわち、この複合体は、張橋ボリマー中に 塩が接解して形成された結体を含むものであつて、 かかる複合体よりなるイオン伝導性ポリマー電解 質は、25℃におけるイオン伝導度が1×10⁻¹ S/mよりも大きい、特に2×10⁻¹S/m以上 の裏いイオン伝導性を示すものである。

また、本発明のポリマー電解賞をリチウム電池

根1.2の対向する周辺部1a,2a関を封止する接着制度である。

ŧ

4 は両極集電板 1. 2 間に構成された空間 5 内において正極集電板 1 例に配された本発明のポリマー電解質と正極活物費などとを既述の方法にてシート状に成形してなる正極、 5 は空間 5 内において負極集電視 2 側に装填されたリチウムまたはリチウム合金からなる負極、 7 は正極 4 と負極 6 との間に介在させた前記本発明のポリマー電解質をシート状に成形してなるセパレーダである。

なお、上記正振4は、場合により正極傷物質とポリテトラフルオロエチレン指末などの結着剤や電子伝導助剤とを混合してシート状に成形したものなどであつてもよい。正振4に用いる正極活物質としては、たとえばTlSi、MoSi、V。Oii、V。Oi 、VSe、NiPSi、ポリアニリン、ポリピロール、ポリテオフエンなどの1種もしくは2種以上が用いられる。

このように構成されるリチウム電池は、セパレ 一タ1が前紀のイオン伝導性ポリマー電解質から の正極に適用する場合は、架構前のグラフト化物、 保備剤、正極面物質などを所定剤合で加え、上記 グラフト化物を架構させたのち成形し、得られた 成形体をリチウム塩の有機溶媒溶液に设備し、そ の後有機溶媒を蒸発除去すればよい。そうするこ とによつて、ポリマー電解質と正極活物質などと が混在一体化したものが得られる。

ポリマー電解費を得るにあたつて、リチウム塩などの塩を溶解させる有機溶鉄としては、塩を充分に前解し、かつポリマーと反応しない有温溶鉄、たとえばアセトン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジオキソラン、プロピレンカーボネート、アセトニトリル、ジメチルフオルムアミドなどが用いられる。

第1回は上記した本発明のポリマー電解費を用いたリチウム電池の一例を示すもので、回中、1 はステンレス個からなる方形平板状の正極集電板、 2は同辺を一面側へ段状に折曲した主面と同じ向 4の平坦状の周辺部2aを設けたステンレス網からなる浅い方形皿状の負極集電板、3は両極無電

なるシート状物であることにより、また正極4が 上記のイオン伝導性ポリマー電解質を含む周枝の シート状物であることによつて、電池の選型化や 電池作製のための作業性、封止の健硬性などの 上に寄与させることができ、また彼体電解質のような 高を存するうえに、上記ポリマー電解質がその オン伝導性にすぐれていることにより、一次電サイ クル特性に非常にすぐれたものとなる。

なお、上記の電池は、食種がリチウムまたはその合金を主成分とした金属からなるリチウム電池を示したものであるが、これ以外の他の食種活物質を用いたものであつてもよく、この場合に正極活物質としては前記物質を含むカルコゲナイド化合物、パナジウム酸化物、コバルト酸化物、マンガン酸化物、課理性ポリマーなどを広く使用できるものである。

このような各種の電池において、正価と負傷と の間に本発明のポリマー電解質を少なくとも配置

特開平2-291603 (9)

させることにより、上記のリチウム電池と同様の 電池特性にすぐれたものを得ることができる。

(発明の効果)

以上のように、本苑明によれば、室温で圏体状であつてかつ高いイオン伝導性、特にリテクムイオン伝導性を示すイオン伝導性ポリマー能解賞とこれを用いた電池を提供することができる。

(実施例)

以下に、本発明の実施例を記載してより具体的 に従明する。

実施例!

メチルトリス(ジメチルシロキシル)シラン(東レンリコーン社製) 2.6 g と、平均分予量 1.8 00のアリル化ポリエテレングリコール (日本油 勝社製) 20gと、塩化白金酸カリウム 2 w とを 根合し、スターラーで撹拌しながら100 でで3 時間反応させ、グラフト化物を得た。このグラフ ト化物10gにブチルビニルエーチル 5 g を加え、 酢酸水銀触酸下で100でで18時間反応させて、 末端水酸基をビニル基に変性した。

実施例3

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 gと、平均分子量1.0 0 0 のアリル化ポリエチレングリコール (日本油脂社製) 2 0 gと、触線としてオクチル製亜鉛 2 せとを混合し、1 0 0 でで 5 時間反応させて、末端アリル誌を育するグラフト化物を得た。

このようにして得たグラフト化物10gと、両来流にSJH基を存するボリジメチルシロキサン(チン素社製、分子量2085) LOgと、塩化白金酸カリウムとを混合し、アルゴンガス中ネットプレート上でJ00℃でも時間反応させて架積処理し、銀橋ボリマーを得た。このボリマーを用いて、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

実施例4

実施例 3 と関係にして得たグラフト化物を電子線の照射で架橋して、架器ポリマーとし、これを用いて以下実施例 1 と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

つぎに、この末端ピニル基を有するグラフト化 物 4 8 に、アソピスイソプチロニトリルを 4 ~ 2 ■ 添加し、アルゴンガス中ホツトプレート上で 1 0 0 でで 1 時間反応させて架橋処理し、保婦ポリ マーを得た。 得られた架橋ポリマーをアルミニウ ム級からはがし、アセトン中に侵壊し、未反応物 をアセトンに溶解除去した。

つづいて、この架板ボリマーを2里最%のLi BP。のアセトン溶液中に8時間浸漉し、上記の LiBP。アセトン溶液を架機ボリマー中に含浸 させたのち、アセトンを蒸発除去して、厚さ0.1 mのシート状ポリマー電解質を得た。

実施例 2

実施例」と同様にして得た宋磯水般基を有するグラフト化物10gに、ヘキサメチレンジイソンアネートを0.84g(等モル)添加し、ウレクン化触媒下アルゴンガス中ホットプレート上で100で3時間反応させて架橋処理し、架橋ボリマーを得た。このボリマーを用いて、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー位解質を得た。

实施图 5

実施例3と同様にして得たグラフト化物10g に、35重量が碳酸水溶液0.34gを加え、窒素 ガス気流下室温で9時間混合した。0でで一夜放 置後、5で以下で水酸化ナトリウム水溶液を注い で、中和することにより、分子末端をアリル基か ら水酸基に変性した。

このようにして得た未満変性グラフト化物を実施例2と関様にして領替処理して、栄情ポリマーとし、これを用いて以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー世解質を得た。

実施例6

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 gと、平均分子屋 1.0 00のポリエチレングリコールメタクリレート (日本納脂社製) 2.8 gと、オクチル関亜新 1.0 mg とを混合し、スターラーで関粋しながら 1.00 で で5時間反応させて、グラフト化物を得た。

このグラフト化物を実施例1と同様にしてアゾ ピスイソプチロニトリルで架構処理して、禁結ボ

特開平2-291603 (10)

リマーとし、これを用いて以下実施例 | と同様に してシート状ポリマー電解質を得た。

宝线照信

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (取レシリコーン社製) 2.6 gと、平均分子量 5.5 0のアリル化ポリエチレングリコール (日本油脂社製) 1.1 gとを用いた以外は、実施例1と同様にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実施例2と同様に製碼処理して、無機ポリマーとし、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

実施例8

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 gと、平均分子量 2.0 0 0 のアリル化ポリエチレングリコール (日本油 監社製) 4 0 gとを用いた以外は、実施例 L と同様にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実施例 2 と同様に無視処理して、無機ポリマーとし、以下実施例 1 と同様にしてシート状ポリマー 世経費を摂た。

48を用いた以外は、実施例1と同様にしてグラフト化物を得、ついでこのグラフト化物を実施例2と同様に似情処理して、要様ポリマーとし、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

突旋倒[2

ノチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、1・1・2ートリメテルジシラン (チン 業社製) 1.0gを用いた以外は、実施例 1 と同様 にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実 施例 2 と同様に架誘処理して、架観ポリマーとし、 以下実施例 1 と同様にしてシート状ポリマー電解 質を得た。

実施例 [3

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、フェニルシラン (チツ菜社製) 1.088 を用いた以外は、実施例1と関係にしてグラフト 化物を得、このグラフト化物を実施例2と同様に 集構処理して、架橋ボリマーとし、以下実施例1 と関様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

実施例 9

メチルトリス(ジメチルシロキシル) シラン(東レンリコーン社製) 2.6 g と、平均分子量 l.1 0 0 のアリル化ポリエーテルグリコール(日本油 職社製、エチレンオキシドとプロピレンオキシド との共量合比 0.7 5 / 0.2 5) 2 2 g とを用いた 以外は、実施例1 と同様にしてグラフト化物を得 このグラフト化物を実施例2 と同様に集機処理し て、架機ポリマーとし、以下実施例1 と同様にし てシート状ポリマー電解質を得た。

実施例しの

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、ペンタメチルトリシロキサン 1.0 gを用 いた以外は、実施例 1 と同様にしてグラフト化物 を得、このグラフト化物を実施例 2 と同様に娯機 処理して、架場ポリマーとし、以下実施例 1 と同 様にしてシート状ポリマー電解資を得た。

実施例11

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、テトラメチルンクロテトラシロキサンな

宝炼树工。

メチルトリス(ジメチルシロキシル)シランに 代えて、トリス(ジメチルシリル)アミン1.9 l gを用いた以外は、実施例1と関係にしてグラフト化物を供、ついでこのグラフト化物を実施例2 と同様に保護処理して、業婦ポリマーとし、以下 実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を 得た。

実施例 15

ノチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、n-オクチルシラン 1.4 4 8 を用いた以 外は、実施例 1 と同様にしてグラフト化物を得、 このグラフト化物を実施例 2 と同様に疑情処理し て、架橋ポリマーとし、以下実施例 1 と関様にし てシート状ポリマー電解暫を得た。

比較例1

平均分子量5 0.000のポリエチレンオキシド 1 gと1 1 B F。0.32 g g とをアセトニトリル 5 m g に溶解し、マグネチツクスターラーで複律 して均一に溶解した。 違られた粘性溶液をガラス

特限平2-291603 (11)

基級上に満下し、常圧下アルゴンガス中で 5 時間 放置したのち、真空底 I×10-1Torr、進度 100セでしり時間処理して、アセトニトリルを 港挽験去し、厚さ0.1mのシート状のボリマー電 解質を得た。

比較例Z

グラフト化物に代えて、平均分子景より00の ポリエチレンオキシドトリオール(第1工業製薬 製)を使用し、これを実施例2と同様に架積処理 して、架橋ボリマーとし、以下実施例1と同様に してシート状ポリマー電解質を得た。

上記の実施例1~15および比較例1、2のボ リマー電解質の性能を調べるために、以下のイオ ン伝導変試験と、ボリマー電解質電池としたとき の内部抵抗試験とを行わた。

マイオン伝導度試験 >

各ポリマー電解質をリチウム板でサンドイツチ 状にはさみ、電極間の交流インピーダンス側定を 行い、25でのイオン伝導度を測定した。

<電池の内部抵抗試験>

<結晶化度>

馬津製DSC-30示差走姿熱量計を用いて、 界温速度5セ/分で行い、そのピーク面積から粘 品化度を決定した。

つぎに、参考のために、実施例1と比較例1. 2.の各ポリマー電解費につき、種々の温度条件下 でのイオン伝導度を削配と同様の方法で測定した **粘果を、第2図に示す。図中、経軸はイオン伝導** 度(S/cm)、横軸は絶対温度の逆数 L0 I/T (K') である.

各ポリマー電解費をセパレータとして、第1因 に示す構成の絵序Im、一辺の長きlcmの正方形 薄型リチウム電池を作製した。なお、負担はリチ ウムとアルミニウムとの合金を使用し、また正福 は実施例】~15および比較例1、2と同組成の ポリマー電解質とTiSaとを含むシート状成形 物を使用した。

これらの試験結果を、各実施例および比較例で 用いた架砲ポリマー(比較例とは未無砲のポリオ チレンオキシぞ)のガラス転移温度、粧晶化度、 25ででの動的損失弾性率および同動的貯蔵弾性 率と共に、彼記の第1表に示す。なお、ポリマー についての上記各特性は、以下の方法で測定した ものである。

くガラス転移温度、弾性率>

質情ポリマーを餌るm×長さ40m×厚みりる ~ 0.5 皿の大きさに切断し、オリエンチツク製レ オハイプロンDDV-D動的粘弾性装置を用いて、 ガラス転移温度と25℃での動的損失弾性率およ び動的貯蔵弾性率を測定した。



持頭平2-291603 (12)

	知蜗ポリマーの特殊				Mark on anterior of the Broke	1 may
	ガラス転移編8 (で)	(場別化度	動的損失強性選 (B) (d y n e /cd)	動的貯蔵別性事 (E') (d y n e / oi)	ポリマー電解質のイオン伝導度 【25℃、単位:S/ta)	ポリマー電解質電池の内部抵抗 (25℃、単位1月)
实定例	- G ¢	0	2.0×10	6.0×10°	1. 0 × 1 0 -1	T 0 0
•	- 5 5	0	1.0×10°	1.0 × 1 0*	3.0 × 1 0 · 5	333
	-58	0	4.0×104	1.0×10"	6.0 × 1 0 · 4	167
•	- 5 7	0	5.0 × 1 0 4	2.0×10"	5.0 × 1 0 · 1	200
•	5 ~ 5 5		1.0×) 0 t	1.0×10*	3.0×10-1	380
•	5 -55	0	1'0×10,	1. 8 × 1 0 *	10×10-	3 3 2
•	7 -53	0	5.4×10*	1.2×10*	2.0 × 1 0 · 3	500
-	3 - 5 3	10	1.4×10*	1.2 × 1 D*	2.0×10·1	500
	-53	0	1.4×10 ⁵	1.2×10*	2.0×10-1	500
	0 ~56	0	6.0×10,	1.0×10 ³	4.0×10-1	250
-	1 -55,3	8	8.0×104	5.0 × 1 0"	25×10-5	285
•	2 -55	0	1.0 × 1 0 °	1.0×10"	3.0×10-4	333
-	3 ~ 5 4	0	1. 2 × 1 0 °	1.0×18"	2.5 × 1 D-1	400
•	-53	0	1.4×10°	L2×10*	20×10-	500
•	5 - 53	n n	1.4×10°	1.2×10*	20×10-3	500
比较的	1 -60	7.0	40×10°	7.0×10*	1.0 × 1 0 · T	10000
_		1 20	1	1		

以上の試験結果から明らかなように、本発明の実施例1~15のポリマー電解質は、これに用いた架橋ポリマーの結晶化度が10%以下と低く、ガラス転移温度も-53~60でと低いため、25で(第2回中、機構で約3.35のところ)でのイオン伝導度が2.0×10⁻³~1.0×10⁻³~2の高いイオン伝導度を示しているのに対し、比較例1,2のポリマー電解質は、25ででのイオン伝導度が1.0×10⁻⁷5/cm、1.0×10⁻⁵5/cmと低くなつている。

このため、本発明の実施例 L ~ 1 5 のポリマー電解質を用いたリチウム電池の 2 5 ででの内部抵抗は、 I 0 8 ~ 5 0 0 Q と小さかつたが、比較例 1. 2 のポリマー電解質を用いたリチウム電池の 2 5 ででの内部抵抗は、 I 0 K Q、 J K Q と非常に大きかつた。

4.図面の簡単な説明

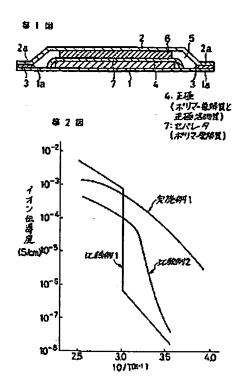
第1図は本発明のイオン伝導性ポリマー電解質 を用いたリチウム電池の一例を示す縦断陥図、築 2図は実施例1および比較例1.2のイオン伝導 性ポリマー電解質のイオン伝導度と温度との関係 を示す特性図である。

↓ →正柄(ポリマー電脳費と正極活物質)、 ~ → セパレータ(ポリマー電解質)

特許出願人 日立マクセル株式会社 代 理 人 弁理士 許賀元 邦夫 駅



特閒平2-291603 (13)



THIS PAGE BLANK (USPTO)